

# WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

G01N 27/12, 33/543

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 97/34140

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

18. September 1997 (18.09.97)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE97/00494

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. März 1997 (12.03.97)

(30) Prioritätsdaten:

196 10 115.8

14. März 1996 (14.03.96)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): FRAUN-HOFER GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER ANGEWANDTEN FORSCHUNG E.V. [DE/DE]; Leonrodstrasse 54, D-80636 München (DE).

(72) Erfinder; und

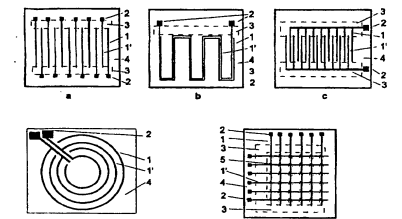
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HINTSCHE, Rainer [DE/DE]; Schwedter Strasse 14, D-10119 Berlin (DE). PAESCHKE, Manfred [DE/DE]; An der Wildbahn 59, D-16352 Basdorf (DE).
- (74) Anwalt: OLGEMÖLLER, Luitgard; Leonhard Olgemöller Fricke, Josephspitalstrasse 7, D-80331 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen

- (54) Title: DETECTION OF MOLECULES AND MOLECULE COMPLEXES
- (54) Bezeichnung: DETEKTION VON MOLEKÜLEN UND MOLEKÜLKOMPLEXEN



### (57) Abstract

The invention concerns a process for detecting molecules or molecule complexes. A measurement probe is brought into contact with an ultra-microelectrode arrangement comprising at least two electrode structures configured in such a way that the distances between the different structures lie in the ultra-micro range; an alternating electrical field is created by application of an electrical potential; and the current or potential fluctuations caused by species present or created in the measurement probe are measured.

## (57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Detektieren von Molekülen oder Molekülkomplexen, wobei eine Meßprobe mit einer Ultra-Mikroelektrodenanordnung (1, 1', 2, 3, 4, 5) in Kontakt gebracht wird, welche mindestens zwei Elektrodenstrukturen (1, 1') aufweist, die derartig zueinander angeordnet sind, daß die Abstände zwischen den verschiedenen Strukturen im Ultra-Mikrobereich liegen, durch Anlegen eines elektrischen Potentials ein elektrisches Wechselfeld erzeugt wird und die Strom- oder Potentialveränderungen gemessen werden, die durch in der Meßprobe vorhandene oder entstehende Spezies verursacht werden.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

	A	GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AM	Amenica	GE	Georgien	NE	Niger
AT	Österreich	GN	Guinea	NL	Niederlande
AU	Australien		Griechenland	NO	Norwegen
BB	Barbados	GR		NZ	Neusecland
BE	Belgien	HU	Ungam	PL	Polen
BF	Burkina Faso	1E	bashi	PT	Portugal
ВĢ	Bulgarien	it	Italien	RO	Rumanien
BJ	Benin	JP	Јарал	RU	Russische Föderation
BR	Brasilien	KE	Kenya		Sudan
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SD	Schweden
CA.	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	****
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG	Singapur
CG	Kongo	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CH	Schweiz	LI	Liechteustein	SK	Slowakei
	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CI		LR	Liberia	SZ	Swasiland
CM	Kamerun	LK	Litauen	TD	Tschad
CN	China	LU	Luxemburg	TG	Togo
CS	Tschechoslowakei	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
CZ	Tschechische Republik	MC	Monaco	11	Trinidad und Tobago
DE	Deutschland	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
DK	Dänemark	MG	Madagaskar	UG	Uganda
EE	Estland		Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
ES	Spanien	ML		UZ	Usbekistan
Fl	Finnland	MN	Mongolei	VN	Vietnam
FR	Frankreich	MR	Mauretanien	•••	
GA	Gabon	MW	Malawi		

## Detektion von Molekülen und Molekülkomplexen

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Detektieren von molekularen Spezies sowie einen elektrischen Sensor hierfür. Solche elektrischen Sensoren, auch Ultra-Mikroelektrodenarrays genannt, sind für die chemische Analytik und Prozeßkontrolle auf verschiedenen Gebieten wie Gesundheitswesen, Biotechnologie, Umweltschutz und chemischer Industrie einsetzbar. Sie stellen ein vergleichsweise einfaches Meßsystem dar, das die Bindung oder Anlagerung von Molekülen im elektrodennahen Raum meßbar erfaßt.

Bisher bekannt sind optische Sensoren, die unter anderem nach dem Prinzip der Evanescent-Wave [vgl. Feldman, et al., Biosens.

& Bioelectron., 10 (1995) 423] oder der Lichtreflexion [vgl. Domenici et al., Biosen. & Bioelectron., 10 (1995) 371 oder Brecht, Gauglitz, Biosen. & Bioelectron., 10 (1995), 923] oder der Surface Plasmon Resonanz [vgl. Häuseling et al., Langmuir, 7 (1991) 1837 oder U.Jönsson et al., BioTechniques 11 (1991), 620]

Bindungseffekte oder die Anlagerung von Molekülen in dünnen Schichten nachzuweisen gestatten.

Für die direkte elektrische Auslesung solcher Bindungsereignisse wurden bereits ein potentiometrisches Meßverfahren [vgl.

Bergfeld, Biosen. & Bioelectron., 6 (1991), 55], ein kapazitives Meßverfahren [vgl. Swietlow, Electroanalysis, 4 (1992), 921] und ein impedimetrisches Meßverfahren [vgl. Knichel et al. Sens.&Act. B 28, (1995), 85] beschrieben. Auch Elektrodenanordnungen nach dem EIS-Prinzip (EIS: Elektrolyt-Insulator-Semiconductor) wurden vorgeschlagen [vgl. Schyberg et al. Sens.&Act. B 26-27 (1995) 457 oder Souteyrand et al. Sens.&Act. B 20, (1994) 63], wobei der Isolator als Kopplungsund Übertragungselement wirkt.

Bei diesen elektrochemischen Meßanordnungen dienen räumlich weit voneinander entfernte Elektroden zur Erfassung von Molekülen in der elektrodennahen dünnen Grenzschicht, die aber durch eine vergleichsweise große Menge an Elektrolyten und anderen

Substanzen zwischen den Elektroden in vielfacher Weise negativ beeinflußt werden.

Es wurden auch Anwendungen bekannt, bei denen dünne Molekülschichten als Gate zwischen Drain und Source von Transistoren abgeschieden wurden und Informationen über die organische Schicht liefern [vgl. Kruse et al. Sens.&Act. B 6 (1992), 101 oder Uhe et al. Electroanalysis, 6(7) (1994), 543].

Allen diesen beschriebenen elektrischen Verfahren mit Elektroden ist gemeinsam, daß sie keine Anordnungen aufweisen, die molekularen Dimensionen nahekommen; in allen diesen Anwendungen sind die sensortypischen Abmessungen, z.B. zwischen Meß-, Referenz- und Arbeitselektroden, um Größenordnungen von den molekularen Dimensionen entfernt.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren mit Hilfe eines elektrischen Sensors vorzuschlagen, das die Detektion von Molekülen und Molekülkomplexen mit höherer Nachweisempfindlichkeit bei vergleichsweise geringerem Systemaufwand ermöglicht.

20

25

35

Die erfindungsgemäße Lösung dieser Aufgabe ist in Anspruch 1 umschrieben. Die weiteren Ansprüche zeigen bevorzugte Ausgestaltungen auf.

Erfindungsgemäß wird das Verfahren zur Detektion von Molekülen und Molekülkomplexen mit einer Anordnung durchgeführt, die Ultramikroelektrodenarrays aufweist, deren Elektrodenstrukturen so eng beieinander angeordnet werden, daß sie der Größe großer Molekülkomplexe, z. B. von Immunoproteinen oder DNS-Molekülen, nahekommen. Benutzt wird insbesondere der Effekt, daß sich zwischen nahe benachbarten Elektroden elektrische Wechselfelder erzeugen lassen und der resultierende Strom hauptsächlich von den detektierten Molekülen und Molekülkomplexen im elektrodennahen Raum beeinflußt wird. Die Form und Feinstruktur der Elektroden ist dabei relativ frei wählbar, während die minimale Entfernung der Elektroden selbst typischerweise 3  $\mu \rm m$ ,

10

. 15

20

30

35

bevorzugt 1 µm unterschreiten sollte.

Meßraum hin nicht abgedeckt.

Die Beeinflussung kann durch Diffusion, durch Anlagerung oder Bindung der zu messenden Spezies erfolgen. Durch diese Art der Felderzeugung und Messung mit Hilfe insbesondere der Impedanzspektroskopie erreicht man erfindungsgemäß, daß Elektrolyt-Moleküle sowie andere Substanzen in einer Meßprobe das zwischen den Elektroden anliegende elektrische Feld nur geringfügig beeinflussen und somit die Messung nicht stören.

Eine mehrfache Anordnung dieser Art feinstrukturierter Ultra-Mikroelektrodenarrays führt in vorteilhafter Weise zur Verstärkung des eben beschriebenen Effekts, in dem mit geeigneter Meßtechnik, (z. B. Impedanzmeßbrücken) sequentiell oder parallel gleichartige Messungen realisiert werden. Die Ultramikroelektrodenarrays können aus dünnen Schichten von Edelmetallen wie Gold, Platin oder Iridium oder auch Kohlenstoffmaterialien bestehen oder diese Materialien enthalten (Anspruch 16). Sie werden besonders vorteilhaft auf planare isolierende Trägermaterialien wie Siliziumverbindungen, Glas, Keramik oder organische Polymere aufgebracht, können aber auch zur Planarisierung und mechanischen Stützung in diese Materialien eingegraben oder eingelegt sein (Anspruch 17). Die optimale Annäherung zweier voneinander isolierter Ultramikroelektroden läßt sich, wie in Fig. 1 dargestellt, z.B. 25 durch Bänder oder parallele Streifen oder mäanderförmige und runde oder schneckenartige Strukturen wie auch durch

Als eine besondere Ausgestaltung der Anordnung der Ultramikroelektrodenarrays kann vorgesehen sein, daß man ein Elektrodenarray mit einem zweiten oder mehreren überlagert und die Kreuzungspunkte durch Isolationsschichten voneinander isoliert (Anspruch 19). Auf diese Weise können Elektroden in Abständen von nur noch wenigen nm voneinander angeordnet werden,

fingerartige Interdigitalanordnungen in Abständen von bevorzugt <1  $\mu$ m erreichen. In Fig. 1 sind dazu Anordnungsbeispiele a bis d ausgeführt (siehe unten). Die Elektroden sind vorzugsweise zum

4

wobei die Isolationsschicht die minimale Entfernung definiert (Fig. 1e). Allen Anordnungen der Ultra-Mikroelektrodenarrays gemeinsam ist, daß sie gut voneinander isoliert sein müssen, damit zwei, drei oder noch mehr Ultramikroelektrodenarrays durch isolierte Zuleitung auf dem Chip elektrisch unabhängig einzeln oder in Gruppen mit Gleich- und/oder Wechselstrom beaufschlagt werden können (Anspruch 20). Die für die Isolierung eingesetzten Werkstoffe (z.B.Kunststoffe oder anorganische Verbindungen wie Siliciumoxide, -nitride und keramische Materialien) müssen über den Nutzungszeitraum inert gegenüber den in der Probe verwendeten Verdünnungs- oder Lösungsmitteln (häufig Wasser) sein. Unter "Lösungsmittel" sind Reaktionsflüssigkeiten zu verstehen, in denen eine Molekülbindung, eine -anlagerung oder eine -diffusion möglich ist. Die Meßprobe muß jedoch nicht zwingend flüssig sein, auch andere Zustände sind möglich. So können die zu messenden Vorgänge auch in einem Gel ablaufen.

Zwischen den Ultramikroelektroden kann das zur Detektion benutzte elektrische Feld durch Wechselstrom mit Frequenzen zwischen 1 mHz und 10 MHz und Amplituden zwischen ca. 10 mV und 50 mV erzeugt werden. Dabei werden Potentiale zwischen 0 V und +/-5 V gewählt.

Das vorliegende Verfahren ermöglicht die Erfassung auch komplexer Reaktionsabläufe und bietet daher erweiterte Einsatzmöglichkeiten. Das Eindringen von Molekülen in den elektrodennahen Bereich mit dem aufgebauten Feld (z.B. durch Diffusion) oder die Anordnung von Molekülen in diesem Bereich, die z.B. durch sog. "self assembling" oder auch durch Komplexbildung geschehen kann, verändern sowohl die realen als 30 auch die imaginären Größen der komplexen Impedanz und können zeitunabhängig - z.B. nach Abschluß der Ereignisse -, bei Bedarf ebenso wie der Phasenwinkel aber auch zeitabhängig, d. h. vom Fortgang des Bindungsereignisses oder der Diffusion abhängig, gemessen werden (Ansprüche 3 und 4). Für ein komplettes 35 Impedanzspektrum wird der gesamte Frequenzbereich vermessen und ausgewertet. Besonders vorteilhaft ist die erfindungsgemäße Nutzung nur einzelner ausgewählter Frequenzen oder

Frequenzbereiche, die maximal beeinflußt werden. Dadurch gelingt es, miniaturisierte Nachweissysteme zu konstruieren.

Bei der Nutzung der Ultramikroelektrodenarrays in Flüssigkeiten oder dergleichen ist es auch möglich, zusätzlich zum Meßvorgang - oder aber in Meßpausen - Gleichstromanteile zu überlagern oder zu applizieren (Anspruch 6). Diese können z.B. elektrochemische Reaktionen wie Oxidationen oder Reduktionen von elektrisch aktiven Molekülen induzieren, wobei solche Vorgänge simultan oder sequentiell mit den Impendanzmessungen gemessen werden (Anspruch 7). Erfindungsgemäß ist dadurch eine Kombination elektrischer und elektrochemischer Messungen mit derselben Sensor-Anordnung (Ultramikroelektrodenarray) möglich.

10

15

25

30

35

Erfindungsgemäß kann das Verfahren zur Detektion von Molekülen und Molekülkomplexen ausgeführt werden, indem man die Moleküle, die man messen will, auf den Mikroelektrodenflächen selbst bindet. Diese Bindung kann eine physikalische (Adsorption) oder eine chemische sein. Für letztere eignen sich besonders gut die bekannten Verfahren der Selbstanordnung (englisch "self assembling" genannt), die es gestatten, z. B. monomolekulare Thiolverbindungen auf Goldelektroden zu binden und zu messen. Dieses Verfahren ist universell für eine große Zahl von Molekülen anwendbar, nicht nur für solche, die eine Thiolgruppe besitzen oder damit versehen werden können.

Ein zweites selektives Verfahren zur Anheftung von Molekülen oder Molekülkomplexen an die leitenden MikroelektrodenOberflächen ist die bekannte Methode der Elektropolymerisation (Anspruch 9). Dabei kann jede Elektrode individuell, in Gruppen oder parallel auf ihrer Oberfläche mit Elektropolymeren, z. B. aus den monomeren Molekülen Streptavidin, Pyrrol, Anilin, Vinylferrocen oder anderen elektrisch polymerisierbaren Substanzen, modifiziert werden. Die Bindung solcher Verbindungen in monomolekularen oder multimolekularen Schichten auf den Elektroden verändert das Impedanzspektrum oder einzelne Frequenzen in sehr charakteristischer Weise und läßt sich damit zeitabhängig oder nach Abschluß der Reaktion messen.

\_ 15

Weiterhin läßt sich das Impedanzspektrum auch dadurch meßbar verändern, daß man die Moleküle anstatt auf den Elektroden in den Elektrodenzwischenräumen positioniert (Anspruch 10). Diese Positionierung kann zum Beispiel durch chemische Bindungen (so z.B. an Siliciumdioxid) oder durch Adhäsion oder durch Reaktionen wie Kondensationsreaktionen, z.B. Silanisierungen, erfolgen. Zur Beschichtung der Gesamtflächen des Elektrodenarrays, also der Elektroden selbst wie auch der Elektrodenzwischenräume, kann man das bekannte Langmuir-Blodget Verfahren heranziehen (Tachibana Matsumoto, Advanced Materials Ab. 11 (1993), 5/796-803), mit dem z.B. Lipide oder Phthalocyanine durch Aufziehen von monomolekularen Filmen in Schichten angeordnet werden können.

Einer weiteren Variante des erfindungsgemäßen Verfahrens zur Detektion von Molekülen und Komplexen gemäß kann die Konzentration von Molekülen in der elektrodennahen Schicht durch Diffusion verändert und die Änderung gemessen werden. Dies läßt sich sowohl mit Hilfe chemisch/physikalisch bedingter Konzentrationsänderungen als auch durch das Anlegen eines elektrischen Potentials, das einen Diffusionsgradienten erzeugt, erreichen. Weiterhin ist es möglich, die Produktion spezifischer Moleküle, beispielsweise durch Enzyme, in Elektrodennähe zu bewirken und zu messen.

Erfindungsgemäß umfaßt das Verfahren zur Detektion von Molekülen und Molekülkomplexen in einer bevorzugten Ausgestaltung die Maßnahme, daß die zuvor auf den Elektrodenarrays erzeugten Molekül-Schichten mit chemischen Haftgruppen versehen sind oder werden, die durch eine chemische Reaktion oder eine Komplexbildung weitere Moleküle binden können (Anspruch 11). Es gelingt dabei, mit hoher Empfindlichkeit derartige Bindungsereignisse zu verfolgen. Wenn beispielsweise ein niedermolekularer Komplexbildner wie Biotin über eine Thiolfunktion an die Elektrode gebunden wird, kann dieser ausschließend mit einem höhermolekularen Komplexbildungspartner, z.B. Streptavidin, an welches beliebige weitere Moleküle

gebunden sein können, komplexiert werden.

Eine besonders wichtige und sehr breit einsetzbare Anwendung des vorliegenden Verfahrens ist die Immunodetektion (Anspruch 12). Dabei wird der Aufbau von Molekülschichten auf dem Ultramikroelektrodenarray nach dem Sandwich-Prinzip einer Antikörper/Antigen-Immunoreaktion vorgenommen. Zum Nachweis von Antikörpern in der Meßprobe kann man dafür beispielsweise Haptene (niedermolekulare Antigene) oder andere Antigene (häufig Proteine) an die Mikroelektrodenarrays binden. Durch die spezifische Komplexbildung zwischen den fest verankerten Antigenen und den in der Meßprobe befindlichen Antikörpern gelingt auf diese Weise ein spezifischer Antikörpernachweis. In Umkehrung dieses Prinzips kann man auch die Antikörper auf den Elektroden binden und Haptene oder dergleichen aus der Meßprobe 15 detektieren. Das Antigen kann auch ein höhermolekulares Virus-Protein sein, das am Mikroelektrodenarray fest gebunden ist und Antikörper aus der Meßprobe zu messen gestattet. Varianten dieses Verfahrens sind der Einsatz von multivalenten Antikörpern, mit denen drei- oder mehrfache Molekülkomplexe konstruiert und gemessen werden können.

Eine weitere Ausgestaltung des erfindungsgemäßen Verfahrens ist dadurch gegeben, daß man das Ultramikroelektrodenarray zur elektrischen Auslesung von Hybridisierungsvorgängen in der Nucleinsäurechemie einsetzt (Anspruch 13). Applikationen in der Gentechnologie lassen sich dann dadurch realisieren, daß man Nucleotide über Thiolbindungen oder dgl. an die Elektrodenstrukturen koppelt und die Bindung komplementärer Nucleinsäure-Bausteine durch das erfindungsgemäße Verfahren erfaßt. Diese Detektion läßt sich dadurch variieren, daß man zusätzliche Anlagerungen von Nucleinsäuren, z.B. zur Triple-DNS oder die zusätzliche Einlagerung komplexierender Moleküle in Doppel- oder Triple-Helices als Bindungsereignis einer Messung zugänglich macht (Anspruch 14). Für diese Komplexierung oder Einlagerung können vorteilhafterweise auch Metallkomplexe genutzt werden, die das elektrodennahe Feld elektrisch besonders intensiv verändern.

Das Meßprinzip und die Veränderung des elektrischen Feldes gestattet es prinzipiell, die Molekülstruktur und -art mittels einer quantitativen Analyse des Impedanzspektrums zu unterscheiden. Eine Differenzierung nach der Art und Größe der Moleküle ist durch die quantitative Auswertung und insbesondere durch die Eichung der Impedanzspektren mit bekannten Molekülspezies möglich.

PCT/DE97/00494

5

15

20

Die Erfindung wird nachfolgend anhand mehrerer Figuren und einem Beispiel erläutert.

- Figur 1 zeigt mögliche Anordnungen der Ultramikroelektrodenarrays;
- Figur 2 zeigt die Adsorption von SH-Biotin;
- Figur 3 zeigt Nyquist-Plots einer mit SH-Biotin modifizierten und einer zusätzlich mit Streptavidin komplexierten Elektrode;
- 10 Figur 4 zeigt den amperometrischen Nachweis von p-Aminophenol.

Figur 1 zeigt verschiedene mögliche Anordnungen von Ultramikroelektrodenarrays. Dabei ist

- la eine streifenförmige parallele Anordnung;
- 1b eine mäanderförmige parallele Anrodnung;
  - 1c eine fingerartige interdigitale Anordnung;
  - 1d eine kreisförmige parallele Anordnung;
  - 1e eine kreuzförmig gestapelte und voneinander isolierte
    Anordnung;

Der Anordnung der Figur 1d sehr ähnlich ist die Anordnung der Elektroden als parallel verlaufende Schnecke.

Die voneinander isolierten Ultramikroelektroden 1 und 1' mit
ihren Kontakten zur elektrischen Verbindung 2 sowie den
Isolationsschichten (z.B. Siliciumnitrid) 3 auf dem Chip sind
auf einem planaren Träger (z.B. ein Siliciumchip) 4 angeordnet.
Bei der mehrlagigen Anordnung der Figur 1e wird durch eine
Zwischenisolierung 5 die Elektrodenebene 1 von der
Elektrodenebene 1' isoliert.

## Ausführungsbeispiel

Ein interdigitales Goldelektrodenarray, strukturiert nach Figur 1c, besitzt eine Elektrodenbreite von 1  $\mu$ m und einen Elektrodenabstand von 0.7  $\mu$ m. Die Elektroden werden mit einer 1 ml, 10 mmol/l SH-Biotin-Lösung mittels Self Assembling modifiziert.

25

30

35

In Figur 2 ist die Adsorption von 10 mmol/l SH-Biotin in einer 0.1 mol/l Natriumpufferlösung als Kapazitäts-Zeit-Verhalten bei einem angelegten Potential von 50 mV und einer zusätzlich aufgeprägten Amplitude von 10 mV an einem Paar interdigitaler Goldelektroden dargestellt. Die Kapazität der Elektrode erniedrigt sich nach einer Zugabe von SH-Biotin in die Lösung. Nach ca. 2000 Sekunden ist die Goldoberfläche vollständig mit -S-Biotin bedeckt. Nach 10 min. Waschen der Elektrode in 0.1 mol/l Natriumpufferlösung wird in einem nachfolgenden Schritt die adsorbierte monomolekulare Molekülschicht mit Streptavidin durch Eintauchen der modifizierten Elektrode für 2 Stunden in eine 50 U/ml Lösung komplexiert. Nach der ß-Galactosidase-Streptavidin Modifizierung wurde die Elektrode 10 min in 0.1 mol/l Natriumpufferlösung gespült und anschließend in eine Meßzelle gespannt.

Figur 3 zeigt sogenannte Nyquist-Plots bei einem Potential von 50 mV, einer Amplitude von 10 mV und einem Frequenzbereich zwischen 2x10-3 Hz und 1x10<sup>6</sup> Hz, gemessen als Zweipol-Impedanz. Kurve I repräsentiert die mit SH-Biotin modifizierte Elektrode, Kurve II die gleiche Elektrode nach zusätzlicher Komplexierung des SH-Biotin mit ß-Galactosidase-Streptavidin. Die Änderung der Impedanz zeigt die Störung des Dielektrikums zwischen den Elektroden durch das komplexierte Molekül und repräsentiert außerdem eine vollzogene Bindung zwischen dem Biotin und dem Streptavidin-Enzym-Komplex.

Das Enzym ß-Galactosidase am Streptavidin wird unabhängig als kombinierter amperometrischer Nachweis der Bindung des ß-Galactosidase-Streptavidins an das SH-Biotin genutzt. Dieser Nachweis wird mit der Funktion der ß-Galactosidase, der enzymatischen Umsetzung von 5 mmol/l p-Aminophenyl-ß-D-Galactopyranoside (p-APG) zu p-Aminophenol, über eine amperometrische Oxidation-Reduktion des p-Aminophenols durchgeführt.

Figur 4 zeigt den amperometrischen Nachweis von p-Aminophenol an den gleichen Elektroden mit einem Oxidationspotential von 250 mV und einem Reduktionspotential von -50 mV gegen eine Ag/AgCl-Referenzelektrode, nach Zugabe von 5 mmol/l p-APG in 0.1 mol/l Natriumpufferlösung in die Meßzelle. Die kontinuierliche Umsetzung von p-APG zu p-Aminophenol, welches durch den linearen Anstieg des Stromes repräsentiert wird, zeigt an, daß das Enzym die p-Aminophenolkonzentration in der Meßkammer erhöht.

WO 97/34140 PCT/DE97/00494

12

## Ansprüche:

15

25

35

 Verfahren zum Detektieren von Molekülen oder Molekülkomplexen, wobei

- eine Meßprobe mit einer Ultra-Mikroelektrodenanordnung in Kontakt gebracht wird, welche mindestens zwei Elektrodenstrukturen aufweist, die derartig zueinander angeordnet sind, daß die Abstände zwischen den verschiedenen Strukturen im Ultra-Mikrobereich liegen,
- o durch Anlegen eines elektrischen Potentials ein elektrisches Wechselfeld erzeugt wird und
  - die Strom- oder Potentialveränderungen gemessen werden, die durch in der Meßprobe vorhandene oder entstehende Spezies verursacht werden.
  - 2. Verfahren nach Anspruch 1, worin die Feldveränderungen mit Hilfe der Impedanzspektroskopie gemessen werden.
- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, worin die Verstimmung des elektrischen Feldes, die durch in der Meßprobe vorhandene oder entstehende Spezies entsteht, durch die Messung der kapazitiven und/oder der resistiven Anteile und/oder des Phasenwinkels zeitunabhängig oder zeitabhängig gemessen wird.
  - 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, worin die Detektion der Moleküle oder Molekülkomplexe anhand ihrer Bindung oder Anlagerung oder Diffusion erfolgt.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, wobei mehrere Elektrodenanordnungen überlagert angeordnet und die Kreuzungspunkte durch Isolationsschichten voneinander isoliert sind und die Messung sequentiell, parallel oder simultan erfolgt.

- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß das elektrische Wechselfeld mit einem Gleichstromanteil überlagert oder angeregt wird.
- 7. Verfahren nach Anspruch 6, wobei in der Meßprobe amperometrische Oxidationen oder Reduktionen oder Redox-Recycling von Molekülen mit elektrisch aktiven Gruppen oder von Redox-Mediatoren gemessen werden.
- 10 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, worin zu messende Spezies sich auf den aktiven Elektrodenflächen selbst anordnen und in gebundenem Zustand gemessen werden.
- 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, worin Moleküle auf den Elektrodenflächen durch Elektropolymerisation gebunden und in gebundenem Zustand gemessen werden.
  - 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 9, wobei Moleküle in den Elektrodenzwischenräumen und/oder auf der Gesamtoberfläche der Elektroden durch physikalische oder chemische Bindung fixiert und gemessen werden.
  - 11. Verfahren nach einem der Ansprüche 8 bis 10 wbei eine erste fixierte Molekülschicht eine Haftgruppe enthält, die selbst oder durch ein bifunktionelles Reagenz eine zweite Molekülschicht und diese gegebenenfalls weitere bindet und diese Ereignisse oder ihre Umkehr gemessen werden.
  - 12. Verfahren nach Anspruch 11, worin die erste Molekülschicht komplexbindende Gruppen enthält, die ihren komplementären Bindungspartner binden, wobei diese Ereignisse oder ihre Umkehr gemessen werden.
  - 13. Verfahren nach Anspruch 11 oder 12, worin die erste

    Molekülschicht ein Desoxyribonukleinsäure- oder ein
    Ribonukleinsäurebaustein ist, der durch Hybridisierung einen
    komplementären Molekülstrang bindet, wobei dieses Ereignis
    oder seine Umkehr gemessen werden.

- 14. Verfahren nach Anspruch 13, worin die Molekülanordnung einen weiteren Nucleinsäurebaustein oder ein komplexierendes oder einlagerndes Molekül bindet und dieses Ereignis oder seine Umkehr gemessen wird.
- 15. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 14, worin die Moleküle oder Molekülkomplexe detektiert werden, indem sie nach Größe und/oder Art unterschieden werden.

\_ 15

20

25

- 16. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 15, worin die aktiven Elektrodenflächen aus Gold, Platin, Iridium oder anderen Edelmetallen, aus Kohlenstoffmaterialien oder aus anderen leitenden Materialien oder aus Kombinationen hieraus bestehen.
  - 17. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 16, worin die Elektroden auf Siliciumverbindungen, Glas, Keramik, organische Polymere oder andere isolierende Materialien, aufgebracht oder darin eingelegt sind.
    - 18. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 17, worin die Elektroden durch Beschichtung auf einem Substrat oder Einbettung in ein solches als Bänder oder Streifen oder kreisförmige Strukturen oder interdigitale Anordnungen im Mikrometer- oder Submikrometerabstand zueinander angeordnet sind.
  - 19. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 18, worin die Elektroden zumindest teilweise als mehrlagige und voneinander isolierte und ggf. sich kreuzende Strukturen angeordnet sind.
  - 20. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 19, worin die aktiven Elektrodenflächen über isolierte Zuleitungen und/oder elektronische Komponenten einzeln oder in Gruppen mit Gleich- und/oder Wechselstrom beaufschlagt werden können.

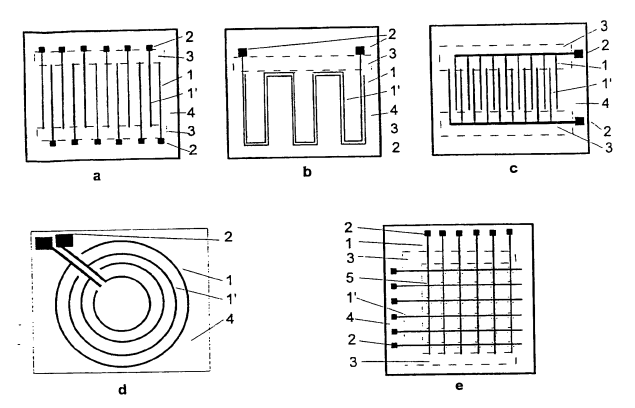


Fig. 1

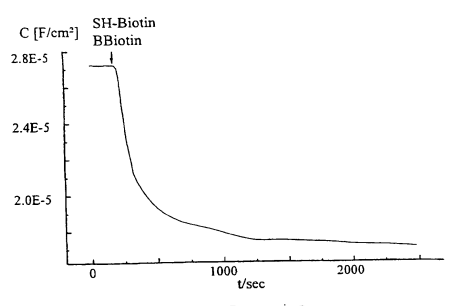


Fig. 2

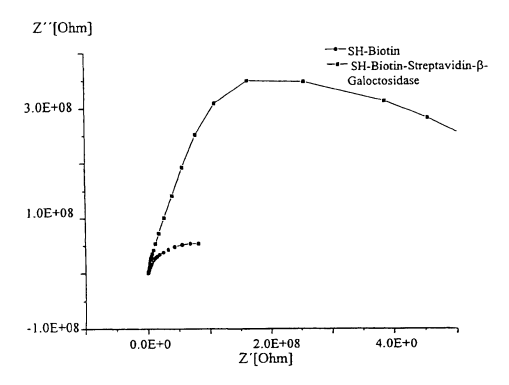


Fig. 3

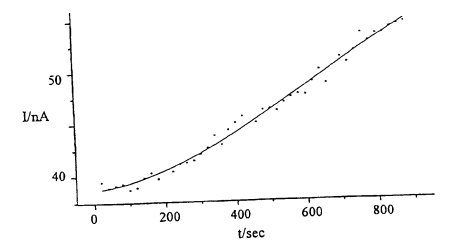


Fig. 4

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter mal Application No PCT/DE 97/00494

A. CLASSFECATIONS OF SUBJECT MATERS  OF GOINZ/1/2 GOINS/5/43  Recording to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC  B. FIELDS SEARCHED  Mistimum decrimentation searched (damification system followed by classification symbols)  IPC 6 GOIN  Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such document are included in the fields searched  Electronic data base consulted during the international yearch (name of data base and, where practical, search terms used)  C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Category C. Clabon of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages  Relevant to claim No.  X. EP 0 299 780 A (STANFORD RES INST INT) 18  January 1989  Y. See page 5, 1 line 4-16  See page 11, 1 line 15-26  A. U.S. 5 491 097 A (RIBI HANS 0 ET AL) 13  February 1996  See the whole document  A. WO 94 29708 A (FRAUNHOFER GES FORSCHUNG; HINTSCHE RAINER (DE); PAESCHKE MANFRED ()  22 December 1994  See the whole document  14. White States of the art which is not considered to be of particular relevance.  15. Sproad categories of letel documents  16. Comment politicated prince given thate of the art which is not considered to be of particular relevance.  17. Foreign document to published a prince of or large the international filing date or pointly date and on in condition with the application but sudderly and the relevance of the conditional conditions of the conditional prince or theory underlying the claimed investion or order misses in research and only condition to the date of the art which is not considered to involve an investor step whites the pagination but cated on order conditions or other misses and conditions to the date of the art shift in the continuation of order relevance.  17. Foreign decrease of letel document or after the international diring date but learn fluid to the declaration the principle or theory underlying the date and on in condition with the application or capture the international diring date but le				
RELIDS SEARCHED  Noterous decomments are installed in the continuation of box C.    Pack family members are listed in the continuation of box C.	A. CLASSII	FICATION OF SUBJECT MATTER G01N27/12 G01N33/543		
Decumentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched  Electronic data base onemalized during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)  Electronic data base onemalized during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)  Electronic data base onemalized during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)  Electronic data base onemalized during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)  Electronic data base onemalized during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)  Electronic data base onemalized during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)  Electronic data base onemalized during the search of data search (name of data base and, where practical, search terms used)  Electronic data base onemalized during the search of data to claim No.  Electronic data base onemalized during the search of data to claim No.  Electronic data base onemalized during the search of data to claim No.  Electronic data base onemalized during the search of data to claim No.  Electronic data base onemalized the search of data to claim No.  Electronic data base onemalized the search of data to claim No.  Electronic data base onemalized the search of data to claim No.  Electronic data base onemalized the search of data search of data search of data search the search of data sea	According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	eation and IPC	
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched  Electronic data base consulted during the international rearch (name of data base and, where practical, search terms used)  C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Category** Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant pacages*  Relevant to claim No.  X	B. FIELDS	SEARCHED		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms (used)  C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages*  Relevant to claim No.  X			n symbols)	
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Documentat	oon searched other than minimum documentation to the extent that su	ich documents are included in the fields se	arched
Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages  X	Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data base	and, where practical, search terms used)	
X EP 0 299 780 A (STANFORD RES INST INT) 18  Y see page 5, line 4-16 see page 11, line 15-26  A US 5 491 097 A (RIBI HANS 0 ET AL) 13 February 1996 see the whole document  A W0 94 29708 A (FRAUNHOFER GES FORSCHUNG ;HINTSCHE RAINER (DE); PAESCHKE MANFRED () 22 December 1994 see the whole document  -/  *Special categories of cited documents:  -/  *A document defining the general ratie of the art which is not considered to be of particular relevance of the considered to be of particular relevance on which is cited to exhibit the publication and sate of another citation or other special reason (as specified)  To document feeling the general ratie of the art which is not considered to be of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to be of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to which is cited to exhibit the published on or after the international filing date or phone of the same patient feeling to an oral disclosure, use, exhibition or other means  **Y document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search  14 July 1997  **Description**    Patient family members are listed in annex.    Patient family members are listed in	C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
January 1989  Y see page 5, line 4-16 See page 11, line 15-26  A US 5 491 097 A (RIBI HANS 0 ET AL) 13 February 1996 See the whole document  A W0 94 29708 A (FRAUNHOFER GES FORSCHUNG ;HINTSCHE RAINER (DE); PAESCHKE MANFRED ()  22 December 1994 See the whole document /    Y	Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.
See page 11, line 15-26  A US 5 491 097 A (RIBI HANS 0 ET AL) 13 February 1995 See the whole document  A W0 94 29708 A (FRAUNHOFER GES FORSCHUNG ; HINTSCHE RAINER (DE); PAESCHKE MANFRED () 22 December 1994 See the whole document /    X   Further documents are listed in the continuation of box C.   X   Patent family members are listed in samex.    Y   Patent family members are listed in sa	Х		1	
February 1996 see the whole document  WO 94 29708 A (FRAUNHOFER GES FORSCHUNG ;HINTSCHE RAINER (DE); PAESCHKE MANFRED () 22 December 1994 see the whole document  -/  *Special categories of cited documents:  A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance or after the international filing date.  C document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  O' document refering to an oral disclosure, use, exhibition or other means  P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search  14 July 1997  Date of mailing of the international search page 120 page 1	Y	see page 5, line 4-16	2-4,6	
; HINTSCHE RAINER (DE); PAESCHKE MANFRED ()  22 December 1994 see the whole document  -/  *Special categories of cited documents:  'A' document defining the general state of the art which is not connidered to be of particular relevance 'E' earlier document but published on or after the international filting date 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  'P' document published prior to the international filting date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search  Date of the actual completion of the international search  14 July 1997  Date of mailing of the international search patent family  Date of mailing of the international search patent family  Date of mailing of the international search report	Α	February 1996		1-20
Further documents are listed in the continuation of box C.  Special categories of cited documents:  A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  E earlier document by published on or after the international filing date of the cartier document by the published on or after the international filing date.  T later document published after the international filing date of priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention.  A document document by published or or after the international filing date of priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention.  A document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docum	A	;HINTSCHE RAINÈR (DE); PAESCHKE M 22 December 1994		1-20
*Special categories of cited documents:  A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  E earlier document but published on or after the international filing date  L document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  P document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search  T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention.  "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone with one or more other such documents, such combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.  A document member of the same patent family  Date of mailing of the international search report  14 July 1997		-	/	
*Special categories of cited documents:  A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  E earlier document but published on or after the international filing date  L document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  P document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search  T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention.  "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone with one or more other such documents, such combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.  A document member of the same patent family  Date of mailing of the international search report  14 July 1997				
A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  E' earlier document but published on or after the international filing date  L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cated to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search  Tater document published after the international filing atter than the priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention  "X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents; such combination being obvious to a person skilled in the art.  '&' document member of the same patent family  Date of mailing of the international search report	X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cated to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  P' document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search  Date of mailing of the international search cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.  A document member of the same patent family  Date of mailing of the international search report  14 July 1997	'A' docum	nent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance recommend that published on or after the international	or priority date and not in conflict w cited to understand the principle or t invention	nth the application but heory underlying the
'P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed '&' document member of the same patent family  Date of the actual completion of the international search  Date of mailing of the international search report  14 July 1997  0 1 08 97	'L' docum which citation	nent which may throw doubts on priority claim(s) or h is cated to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the d "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an it document is combined with one or in	of the considered to occument is taken alone to taken alone to taken alone to taken the norte other such docu-
14 July 1997 0 1 08,97	other 'P' docum	means ment published prior to the international filing date but	in the art.	-
	Date of the	e actual completion of the international search	· -	_
The state of the s		14 July 1997	0 1 08.9	7
Name and mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax (+ 31-70) 340-3016  Mueller, T	Name and	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Authonzed officer  Mueller T	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter inal Application No PCT/DE 97/00494

	PCT/DE 97/00494					
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
alegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the referant passages					
	SENSORS AND ACTUATORS B, vol. B28, no. 2, 1 August 1995, pages 85-94, XP000539269 KNICHEL M ET AL: "UTILIZATION OF A SELF-ASSEMBLED PEPTIDE MONOLAYER FOR AN IMPEDIMETRIC IMMUNOSENSOR" see the whole document	12				
•	DE 32 28 542 A (SIEMENS AG) 2 February 1984 see page 8, line 15 - page 11, line 3	2-4,6				
<b>\</b>	NTT REVIEW, vol. 8, no. 2, March 1996, JAPAN, pages 77-80, XP002035202 MORITA M. NIWA 0: "Electrochemical Detection using Interdigitated Array Carbon Microelectrodes" see the whole document	1-20				

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inter nal Application No
PCT/DE 97/00494

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0299780 A	18-01-89	US 4900405 A JP 1088354 A	13-02-90 03-04-89
US 5491097 A	13-02-96	US 5156810 A US 5571568 A US 5622872 A US 5427915 A US 5268305 A AT 145064 T CA 2019039 A DE 69029060 D DE 69029060 T EP 0402917 A JP 3128449 A	20-10-92 05-11-96 22-04-97 27-06-95 07-12-93 15-11-96 15-12-90 12-12-96 30-04-97 19-12-90 31-05-91
WO 9429708 A	22-12-94	DE 4318519 A AT 149686 T DE 59401964 D EP 0701691 A	08-12-94 15-03-97 10-04-97 20-03-96
DE 3228542 A	02-02-84	EP 0101880 A US 4919770 A	07-03-84 24-04-90

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intel males Aktenzeichen
PCT/DE 97/00494

N. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 G01N27/12 G01N33/543		
	I COLOR WAY AND INV	
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	lassilkation and der IPK	
B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klasssifikationssystem und Klasssifikationssymb	pole)	
IPK 6 GOIN		
Recherchierte aber nicht zum Mindestprüßtoll gehorende Veröllendichungen, s	oweit diese unter die recherchierten Gebiete	: fallen
Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (	Name der Datenbank und evil. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Kategone' Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich unter Anga	the der in Betracht kommenden Teile	Betr, Anspruch Nr.
Nategorie Bezeitimung und Verorienmentung, sowen ernweiten und Anga-	oc aci ui pedanii sonana	
X EP 0 299 780 A (STANFORD RES INS	T INT)	1
18.Januar 1989 Y siehe Seite 5, Zeile 4-16		2-4,6
siehe Seite 11, Zeile 15-26		
	US 5 491 097 A (RIBI HANS O ET AL)	
13.Februar 1996 siehe das ganze Dokument		
A WO 94 29708 A (FRAUNHOFER GES FO	RSCHUNG	1-20
;HINTSCHE RAINÈR (DE); PAESCHKE 22.Dezember 1994		
siehe das ganze Dokument		
	-/	
Weitere Veröffentlichungen und der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :  'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach de oder dem Prioritätsdatum veröffentli	cht worden ist und mit der
aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist  "E" alteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Anmeldung nicht kollidiert, sondern Erfindung zugrundeliegenden Prinzap Theone angegeben ist	nur zum verstandnis des der is oder der ihr zugrundeliegender
Anmeldedatum veröffentlicht worden ist  "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	"X" Veröffentlichung von besonderer Bed kann allein aufgrund dieser Veröffen erfinderischer Tätigkeit beruhend bet	dichung nicht als neu oder aut
anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werder soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bed kann nicht als auf erfinderischer Tät	leutung; die beanspruchte Erfind gkeit beruhend betrachtet
ausgeführt)  "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	werden, wenn die Veröffentlichung r Veröffentlichungen dieser Kategorie diese Verbindung für einen Fachmar	in Verbindung gebracht wird un
"P" Veröffentlichung, die vor dem infernationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	*&" Veröffentlichung, die Mitglied dersel	ben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen R	_
14.Juli 1997	Ú L W	. •••
Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Mueller, T	

# INTERNATIONALER RECHERCHENSERICHI

Inte: males Aktenzeichen
PCT/DE 97/00494

		PCT/DE 97/00494	
C.(Fortsetzu	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategone'	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	SENSORS AND ACTUATORS B, Bd. B28, Nr. 2, 1.August 1995, Seiten 85-94, XP000539269 KNICHEL M ET AL: "UTILIZATION OF A SELF-ASSEMBLED PEPTIDE MONOLAYER FOR AN IMPEDIMETRIC IMMUNOSENSOR" siehe das ganze Dokument		12
Y	DE 32 28 542 A (SIEMENS AG) 2.Februar 1984 siehe Seite 8, Zeile 15 - Seite 11, Zeile 3		2-4,6
A			1-20

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentsamilie gehören

Inter males Aktenzeichen
PCT/DE 97/00494

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0299780 A	18-01-89	US 4900405 A JP 1088354 A	13-02-90 03-04-89
US 5491097 A	13-02-96	US 5156810 A US 5571568 A US 5622872 A US 5427915 A US 5268305 A AT 145064 T CA 2019039 A DE 69029060 D DE 69029060 T EP 0402917 A JP 3128449 A	20-10-92 05-11-96 22-04-97 27-06-95 07-12-93 15-11-96 15-12-90 12-12-96 30-04-97 19-12-90 31-05-91
WO 9429708 A	22-12-94	DE 4318519 A AT 149686 T DE 59401964 D EP 0701691 A	08-12-94 15-03-97 10-04-97 20-03-96
DE 3228542 A	02-02-84	EP 0101880 A US 4919770 A	07-03-84 24-04-90

## BERICHTIGTE FASSUNG\*



## PCT WELTORGANISATION FUR GESTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: WO 97/34140 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: A1 G01N 27/12, 33/543 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 18. September 1997 (18.09.97)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE97/00494

(22) Internationales Anmeldedatum:

12, März 1997 (12.03.97)

(30) Prioritätsdaten:

196 10 115.8

14. März 1996 (14.03.96)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): FRAUN-HOFER GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER ANGEWANDTEN FORSCHUNG E.V. [DE/DE]; Leonrodstrasse 54, D-80636 München (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HINTSCHE, Rainer [DE/DE]; Schwedter Strasse 14, D-10119 Berlin (DE). PAESCHKE, Manfred [DE/DE]; An der Wildbahn 59, D-16352 Basdorf (DE).
- (74) Anwalt: OLGEMÖLLER, Luitgard; Leonhard Olgemöller Fricke, Josephspitalstrasse 7, D-80331 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH. DE. DK. ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL,

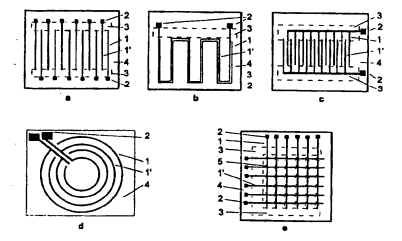
#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: DETECTION OF MOLECULES AND MOLECULE COMPLEXES

(54) Bezeichnung: DETEKTION VON MOLEKÜLEN UND MOLEKÜLKOMPLEXEN



### (57) Abstract

The invention concerns a process for detecting molecules or molecule complexes. A measurement specimen is brought into contact with an ultra-microelectrode arrangement (1, 1', 2, 3, 4, 5) comprising at least two electrode structures (1, 1') configured in such a way that the distances between the different structures lie in the ultra-micro range; an alternating electrical field is created by application of an electrical potential; and the current or potential fluctuations caused by species present or created in the measurement probe are measured.

<sup>\* (</sup>Siehe PCT Gazette Nr. 1/1998, "Section II")